(19)日本国特許庁(JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号 特開2001-74731

(P2001-74731A)

(43)公開日 平成13年3月23日(2001.3.23)

(51) Int.Cl.'
G 0 1 N 33/48

33/52

識別記号

FΙ

テーマコード(参考)

G01N 33/48

33/52

Z 2G045

В

審査請求 未請求 請求項の数16 OL (全 13 頁)

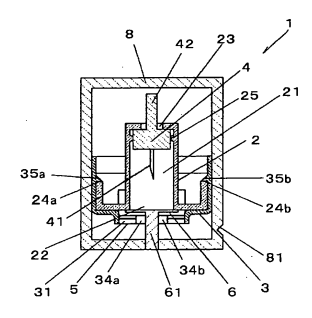
(21)出願番号	特願平11-322465	(71) 出願人	000109543
			テルモ株式会社
(22)出願日	平成11年11月12日(1999.11.12)		東京都渋谷区幡ヶ谷2丁目44番1号
		(72)発明者	西川 尚穂
(31)優先権主張番号	特願平11-193754		神奈川県足柄上郡中井町井ノ口1500番地
(32)優先日	平成11年7月7日(1999.7.7)		テルモ株式会社内
(33)優先権主張国	日本 (JP)	(72)発明者	園田 耕一
			神奈川県足柄上郡中井町井ノ口1500番地
			テルモ株式会社内
		(72)発明者	滝浪 雅夫
			神奈川県足柄上郡中井町井ノ口1500番地
			テルモ株式会社内
			最終頁に続く
		(,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,	神奈川県足柄上郡中井町井ノロ1500番地 テルモ株式会社内

(54) 【発明の名称】 ランセット及び体液成分検出部を備えた組立体

(57)【要約】

【課題】ランセットと試験紙などの体液成分検出部が一体となり、使用前に体液成分測定装置に接続するランセットを備えた組立体において、少なくてもランセットに接続されてなる穿刺針が滅菌され、かつそれ以外の部分には滅菌処理による悪影響を受けていない組立体を提供する。

【解決手段】ランセット4が移動する筒状部21を気密に保った状態で第一ハウジング2を滅菌処理した後、他の構成要素を有する第二ハウジング3に固定しランセットを備えた組立体1とする。



【特許請求の範囲】

【請求項 1 】体液成分測定装置に接続して用いるランセット及び体液成分検出部を備えた組立体において、

先端に穿刺針、基端に前記体液成分測定装置内の穿刺機 構との接続部を備えたランセットと、

内部を前記ランセットが移動し、かつ前記穿刺針が突出する先端開口部を形成する第一開口部、及び前記ランセットの接続部と前記体液成分測定装置内の穿刺機構とを接続させるための基端開口部とが設けらた筒状部を有する第一ハウジングと、

体液成分測定検出部、および前記第一開口部と重なり前記先端開口部を形成する第二開口部を有する第二ハウジングと

前記第一開口部を封止する封止部材とからなり、

前記第一ハウジングは、前記ランセットが移動前において、前記ランセットが前記筒状部の基端付近において前記基端開口部を封止するように固定され、かつ前記第一開口部が前記封止部材で封止された状態で滅菌処理されたものであり、

前記第一開口部と前記第二開口部とが先端開口部を形成 20 するように前記第一ハウジングと前記第二ハウジングが 固定されてなるランセット及び体液成分検出部を備えた 組立体。

【請求項2】前記ランセット及び体液成分検出部を備えた組立体の全体が保護部材によって密封されていることを特徴とする請求項1に記載のランセット及び体液成分検出部を備えた組立体。

【請求項3】前記封止部材が前記保護部材に接続されており、前記保護部材を除去すると同時に前記第一開口部から前記封止部材が除去できる請求項1乃至2に記載のランセット及び体液成分検出部を備えた組立体。

【請求項4】前記第一開口部から前記封止部材が除去されるまで、前記穿刺針の滅菌状態が保たれている請求項1乃至3に記載のランセット及び体液成分検出部を備えた組立体。

【請求項5】前記第二ハウジングに設けた前記流路部は、一の流路と他の流路が角度を持って交わるものであって、当該交わる箇所付近には前記流路部内に向って延び、当該交わる箇所付近に発生するメニィスカスに接触する凸部を有するものである請求項1乃至4に記載のランセット及び体液成分検出部を備えた組立体。

【請求項6】前記第一ハウジングに使用後のランセットの脱落防止機構を設けた請求項1乃至5に記載のランセット及び体液成分検出部を備えた組立体。

【請求項7】前記脱落防止機構が前記基端開口部の封止 機構を兼ねる請求項1乃至6に記載のランセット及び体 液成分検出部を備えた組立体。

【請求項8】体液成分測定装置に接続して用いるランセット及び体液成分検出部を備えた組立体において、

先端に穿刺針、基端に前記体液成分測定装置内の穿刺機 50 4 に記載のランセット及び体液成分検出部を備えた組立

構との接続部を備えたランセットと、

内部を前記ランセットが移動し、かつ前記穿刺針が突出する先端開口部を形成する第一開口部、及び前記ランセットの接続部と前記体液成分測定装置内の穿刺機構とを接続させるための基端開口部とが設けらた筒状部を有する第一ハウジングと、

体液成分測定検出部、および前記第一開口部と重なり前記先端開口部を形成する第二開口部を有する第二ハウジングと、

10 前記第一開口部を封止する第一封止部材と、

前記基端開口部を封止する第二封止部材とからなり、 前記第一ハウジングは、前記ランセットが前記筒状部に 収納され、前記第一開口部が前記第一封止部材で、前記 基端開口部が前記第二封止部材で封止された状態で滅菌 処理されたものであり、

前記第一開口部と前記第二開口部とが先端開口部を形成するように前記第一ハウジングと前記第二ハウジングが固定されてなるランセット及び体液成分検出部を備えた組立体。

20 【請求項9】前記ランセットを備えた組立体の全体が保 護部材によって密封されていることを特徴とする請求項 8に記載のランセット及び体液成分検出部を備えた組立 休

【請求項10】前記第一封止部材及び前記第二封止部材とが前記保護部材に接続されており、前記保護部材を除去すると同時に前記第一開口部から前記第一封止部材が除去でき、前記基端開口部から前記第二封止部材が除去できる請求項8乃至9に記載のランセット及び体液成分検出部を備えた組立体。

30 【請求項11】前記第一開口部から前記第一封止部材が除去、および前記基端開口部から前記第二封止部材が除去されるまで前記穿刺針の滅菌状態が保たれている請求項8乃至10に記載のランセット及び体液成分検出部を備えた組立体。

【請求項12】前記第二ハウジングに設けた前記流路部は、一の流路と他の流路が角度を持って交わるものであって、当該交わる箇所付近には前記流路部内に向って延び、当該交わる箇所付近に発生するメニィスカスに接触する凸部を有するものである請求項8乃至11に記載のランセット及び体液成分検出部を備えた組立体。

【請求項13】前記第一ハウジングに使用後のランセットの脱落防止機構を設けた請求項8乃至12に記載のランセット及び体液成分検出部を備えた組立体。

【請求項14】先端に穿刺針と、基端に穿刺機構との接 続部を備えたランセットと、体液成分検出部とが一体と なっており、前記ランセットは滅菌状態で密封包装され ているランセット及び体液成分検出部を備えた組立体。

【請求項 1 5 】前記ランセット及び体液成分検出部を備えた組立体の全体が保護部材で包装されている請求項 1 4 に記載のランセット及び体液成分検出部を備えた組立

2

体。

【請求項16】前記ランセットの密封包装の一部と、前 記保護部材の一部が連結されており、前記保護部材を除 去すると同時に前記密封包装も除去される請求項14乃 至15に記載のランセット及び体液成分検出部を備えた 組立体。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、血液などの体液の 臨床検査等をする体液成分測定装置に接続して用いるラ ンセットを備えた組立体に関する。

[0002]

【従来の技術】近年の糖尿病患者の増加に伴い日頃の血 糖値の変動を患者自身モニターする自己血糖測定が推奨 されてきており、最近では容易かつ衛生的に測定を行え るように、特開平6-339473号や特開平9-27 6235号、及び米国特許4787398号などに穿刺 具や測定装置とが一体化された装置が開示されている。 しかし、特開平6-339473号や特開平9-276 235号は装置としては一体のものであるが、穿刺機構 20 と測定機構とが別個のものであり、穿刺針を含むランセ ットと試験紙を含む検出部とを別々にセットしなければ ならず操作にある程度の手間を必要とする。また、米国 特許4787398号は、穿刺機構と測定機構とが一体 化されており、穿刺針を含むランセットと試験紙を含む 検出部とを備えた一つのアダプターをセットすることで 容易に操作を行うことができるが、使用前に前記アダプ ターを滅菌処理すると試験紙に含浸されている試薬など が変性してしまうため、穿刺針の滅菌状態が維持された 状態で製品を提供することが困難であった。

[0003]

【発明が解決しようとする課題】そこで本発明の目的 は、穿刺機構と測定機構とが一体化されている装置に使 用するための、穿刺針を含むランセットと試験紙を含む 検出部とを備えたアダプターであって、穿刺針の滅菌が 維持されながら、試験紙などの検出部の機能が維持され ているものを提供することにある。

[0004]

【課題を解決するための手段】上記目的は以下の本発明 によって達成される。

(1) 本発明は、体液成分測定装置に接続して用いるラ ンセット及び体液成分検出部を備えた組立体において、 先端に穿刺針、基端に前記体液成分測定装置内の穿刺機 構との接続部を備えたランセットと、内部を前記ランセ ットが移動し、かつ前記穿刺針が突出する先端開口部を 形成する第一開口部、及び前記ランセットの接続部と前 記体液成分測定装置内の穿刺機構とを接続させるための 基端開口部とが設けらた筒状部を有する第一ハウジング と、体液成分測定検出部、および前記第一開口部と重な り前記先端開□部を形成する第二開□部を有する第二ハ 50 とからなり、前記第一ハウジングは、前記ランセットが

ウジングと、前記第一開口部を封止する封止部材とから なり、前記第一ハウジングは、前記ランセットが移動前 において、前記ランセットが前記筒状部の基端付近にお いて前記基端開口部を気密に塞ぐように固定され、かつ 前記第一開口部が前記封止部材で封止された状態で滅菌 処理されたものであり、前記第一開口部と前記第二開口 部とが先端開口部を形成するように前記第一ハウジング と前記第二ハウジングが固定されてなるランセット及び

【0005】(2)本発明は、前記ランセット及び体液 成分検出部を備えた組立体の全体が保護部材によって密 封されていることを特徴とする上記(1)に記載のラン セット及び体液成分検出部を備えた組立体である。

体液成分検出部を備えた組立体である。

部を備えた組立体である。

【0006】(3)本発明は、前記封止部材が前記保護 部材に接続されており、前記保護部材を除去すると同時 に前記第一開口部から前記封止部材が除去できる上記 (1) 乃至(2) に記載のランセット及び体液成分検出

【0007】(4)本発明は、前記第一開口部から前記 封止部材が除去されるまで、前記穿刺針の滅菌状態が保 たれている上記(1)乃至(3) に記載のランセット及 び体液成分検出部を備えた組立体である。

【0008】(5)本発明は、前記第二ハウジングに設 けた前記流路部は、一の流路と他の流路が角度を持って 交わるものであって、当該交わる箇所付近には前記流路 部内に向って延び、当該交わる箇所付近に発生するメニ ィスカスに接触する凸部を有するものである上記(1) 乃至(4)に記載のランセット及び体液成分検出部を備 えた組立体である。

30 【0009】(6)本発明は、前記第一ハウジングに使 用後のランセットの脱落防止機構を設けた上記(1)乃 至(5)に記載のランセット及び体液成分検出部を備え た組立体である。

【0010】(7)本発明は、前記脱落防止機構が前記 基端開口部の封止機構を兼ねる上記(1)乃至(6)に 記載のランセット及び体液成分検出部を備えた組立体で

【0011】(8)本発明は、体液成分測定装置に接続 して用いるランセット及び体液成分検出部を備えた組立 体において、先端に穿刺針、基端に前記体液成分測定装 40 置内の穿刺機構との接続部を備えたランセットと、内部 を前記ランセットが移動し、かつ前記穿刺針が突出する 先端開口部を形成する第一開口部、及び前記ランセット の接続部と前記体液成分測定装置内の穿刺機構とを接続 させるための基端開口部とが設けらた筒状部を有する第 ーハウジングと、体液成分測定検出部、および前記第一 開口部と重なり前記先端開口部を形成する第二開口部を 有する第二ハウジングと、前記第一開口部を封止する第 一封止部材と、前記基端開口部を封止する第二封止部材

前記筒状部に収納され、前記第一開口部が前記第一封止部材で、前記基端開口部が前記第二封止部材で封止された状態で滅菌処理されたものであり、前記第一開口部と前記第二開口部とが先端開口部を形成するように前記第一ハウジングと前記第二ハウジングが固定されてなるランセット及び体液成分検出部を備えた組立体である。

【0012】(9)本発明は、前記ランセット及び体液成分検出部を備えた組立体の全体が保護部材によって密封されていることを特徴とする上記(8)に記載のランセット及び体液成分検出部を備えた組立体である。

【0013】(10)本発明は、前記第一封止部材及び前記第二封止部材とが前記保護部材に接続されており、前記保護部材を除去すると同時に前記第一開口部から前記第一封止部材が除去でき、前記基端開口部から前記第二封止部材が除去できる上記(8)乃至(9)に記載のランセット及び体液成分検出部を備えた組立体である。【0014】(11)本発明は、前記第一開口部から前記第一封止部材が除去、および前記基端開口部から前記第一封止部材が除去、および前記基端開口部から前記第二封止部材が除去されるまで前記穿刺針の滅菌状態が保たれている上記(8)乃至(10)に記載のランセッ

【0015】(12) 本発明は、前記第二ハウジングに設けた前記流路部は、一の流路と他の流路が角度を持って交わるものであって、当該交わる箇所付近には前記流路部内に向って延び、当該交わる箇所付近に発生するメニィスカスに接触する凸部を有するものである上記

ト及び体液成分検出部を備えた組立体である。

(8)乃至(11)に記載のランセット及び体液成分検 出部を備えた組立体である。

【0016】(13)本発明は、前記第一ハウジングに使用後のランセットの脱落防止機構を設けた上記(8)乃至(12)に記載のランセット及び体液成分検出部を備えた組立体である。

【0017】(14)本発明は、先端に穿刺針と、基端に穿刺機構との接続部を備えたランセットと、体液成分検出部とが一体となっており、前記ランセットは滅菌状態で密封包装されているランセット及び体液成分検出部を備えた組立体である。

【0018】(15)本発明は、前記ランセット及び体 液成分検出部を備えた組立体の全体が保護部材で包装されている上記(14)に記載のランセット及び体液成分 40 検出部を備えた組立体である。

【0019】(16)本発明は、前記ランセットの密封包装の一部と、前記保護部材の一部が連結されており、前記保護部材を除去すると同時に前記密封包装も除去される上記(14)乃至(15)に記載のランセット及び体液成分検出部を備えた組立体である。

【0020】なお、メニィスカスとは、毛細管内の液体が毛細管内の表面張力により留まってしまい、その液体表面が毛管現象により管壁に沿った周囲が中央部に比して上がるかか下がり、曲面を形成する現象をいう。特に 50

毛細管に角度を設けた場合にそう周囲で起き易い現象で ある。

[0021]

【発明の実施の形態】本発明の実施の形態の第一例を図面を参照しながら説明する。図1は、本発明の実施形態の第一例である組立体1の断面を示す。組立体1は、第一ハウジング2及び第二ハウジング3とから構成される。第一ハウジング2は、その断面である図2に示すとおり、筒状部21を有し、筒状部21は先端に第一開口部22、基端に基端開口部23が設けられ、その内部をランセット4が移動する。第二ハウジング3は、平面を示す図3、および線分X-Xの断面である図4に示すとおり、第二開口部31と、体液成分測定検出部としての試験紙32が設けられている。

【0022】第一ハウジグ2と第二ハウジング3とは、第一開口部22と第二開口部31とが重なりあい先端開口部5を形成するように固定され、組立体1となる。第一ハウジング2と第二ハウジング3との固定は、第一ハウジング2の係止部24a, bと、第二ハウジング3の係合部35a, bの係合により行われるが、第一ハウジング2と第二ハウジング3との接触面を接着や融着させてもよい。この構造により、使用時に操作者が、第一ハウジング2と第二ハウジング3とを別々に体液成分測定装置9にセットする必要はなく、組立体1として同時ににセットすることが可能となり、さらに使用後にも別々ではなく、一つの組立体1として体液成分測定装置9から取り外す事が可能となる。

【0023】第一ハウジング2は、筒状部21を有し、その内部には移動可能なランセット4が収納されている。筒状部21の形状としては、円筒でも角型でも構わないが、構造的に製造しやすいことから円筒が望ましい。ランセット4は、先端に穿刺針41、基端に体液成分測定装置9内の穿刺機構91と接続するための接続部42が設けられている。接続部42の形状は図に示す凸状のものに限定されず、穿刺機構91の形状と対応するものであればよく、基端開口部23から突出している必要はない。

【0024】ランセット4は、筒状部21の基端付近すなわち少なくとも穿刺針41が第一開口部22から突出しない位置で固定される。なお、この固定の固定力は、使用前は穿刺針41が第一開口部22から突出せず、かつ穿刺機構91と接続部42を接続する時にはその作業が可能であり、使用時すなわちランセット4が移動する際は穿刺機構91の押出し力により、その固定が解除される程度の固定力を必要とする。固定方法は、特に限定されず、筒状部21の内面および/またはランセット4外面に係止手段を設けたり、筒状部21の内面とランセット4外面との接触面の摩擦力を使用したり、前記接触面を弱接着、弱融着するものであってもよい。

50 【0025】基端開口部23を後述する第二封止部材で

でも良い。

封止しない場合には、使用前ランセット4は基端開口部23付近に基端開口部23を封止するように固定される。封止する方法は、基本的には上述したランセット4の固定方法と同様であるが、具体的には図示するように筒状部21の内面に設けられた円周状に延びる凸部25にランセット4を嵌合する方法があげられるが、これに限らず筒状部21内面の基端付近を狭くし、そこにランセット4を嵌合する方法や、筒状部21の内面に部分的に設けられた凸部にランセット4を嵌合し、筒状部21基端付近の内面とランセット4の基端付近の外面とを気10密に接触させておく方法などがあげられる。

【0026】ランセット4は筒状部21の基端付近で嵌合し基端開口部23を封止するため、筒状部21と同様な断面形状とし、材質も基本的には後述する第一ハウジング2及び第二ハウジング3と同様なものでよいが、その中でも可撓性を有するものを使用することが望ましい。

【0027】第一ハウジング2は、筒状部21の内部にランセット4を収納し基端開口部23を封止した状態で滅菌処理をした後、または少なくともその内部を滅菌処理した筒状部21の内部に滅菌処理したランセット4を無菌条件下で収納した後、筒状部21の内部を使用時まで密封状態を維持するこで滅菌状態を維持するものである。なお、滅菌方法としては、特に限定しないが、EOG滅菌、 7線滅菌、電子線滅菌などがあげられる。第一ハウジング2は、上述したとおり筒状部21の内部を使用時まで滅菌状態を維持できる状態とした後、第二ハウジング3と組み合わされて、組立体1を構成する。

【0028】第一ハウジング2の構成材質は、ABS、ボリエチレン、ボリプロビレン、ボリスチレン、ボリ塩 30 化ビニル、ボリ塩化ビニリデン樹脂、ボリフェニレンオキサイド、熱可塑性ボリウレタン、ボリメチレンメタクリレート、ボリオキシエチレン、フッ素樹脂、ボリカーボネート、ボリアミド、アセタール樹脂、アクリル樹脂、ポリエチレンテレフタレート等の射出成形で用いられる熱可塑性樹脂やフェノール樹脂、エボキシ樹脂、シリコーン樹脂、不飽和ボリエステル等の熱硬化性などがあげられる。

【0029】筒状部21内は、第一開口部22 および基端開口部23を封止することにより密封状態に保たれる。第一開口部22の封止は第一封止部材6により行われる。第一封止部材6は図示するように、フィルム状のものであり第一開口部22の周囲と接着や融着などで固定されている。なお、第一封止部材6は、接着や融着しやすく、かつ剥がし易いようにフィルム状の物が好ましいが、蓋状や栓状のものでもよい。基端開口部23は上述したとおり、ランセット4を固定して密封状態を保つことが望ましいが、第一封止部材6と同様な第二封止部材(図示しない)で封止してもよい。

【0030】第二ハウジング3は、第二開口部31と、

体液成分測定検出部としての試験紙32が設けられている。なお、体液成分測定検出部は試験紙に限定されることなく、体液成分測定装置9の体液成分測定手段に適した媒体を使用できる。本実施形態においては、第二開口部31の周縁に体液導入口33aと、体液を毛細管現象によって体液導入口33aから試験紙32まで導く流路33が設けられている。第二ハウジング3の構成材質は、上述した第一ハウジング2と同様なものがあげられるが、体液成分測定装置9の体液成分測定手段が試験紙での呈色反応を捉える光学的な測定手段である場合には、その中でも測定精度の関係から外乱光の影響を受け

にくくするように非透明なものが望ましいが、流路33

の体液の移動を確認するするため半透明な色つきの樹脂

[0031] 流路33は、その断面形状及び長さは測定に必要とする体液量によりことなるが体液の残存量を少なくなるよう設計するのが望ましい。具体的には、断面形状としては管状、V字溝、長方形溝でも構わないが、体液の残存量を少なくできるため薄型の長方形が好ましい。厚みは0.05~0.5 mm程度、幅は0.5~3 mm程度が好ましい。長さは、体液成分測定装置9の体液成分測定手段93の位置配置にもよるがなるべく短い方が望ましく5 mm~15 mm程度が適当である。

【0032】また、体液を流路33の体液導入口33aから試験紙32まで導くときに、密閉系では毛細管現象が途中で止り、体液が試験紙32までに届かない場合がある。そのため空気抜けを必要とし、具体的には第二ハウジング3内面に凹状に設けられる試験紙固定部36を、その平面である図5に示すような構造とすることが望ましい。すなわち、試験紙32の周縁と試験紙固定部36の周縁の間に隙間39a、及び試験紙32の一面と試験紙固定部36の平面の間に隙間39bを形成するように試験紙32を固定する(図4の状態)ために、測定試験紙固定台38と流路試験紙側端部33bに空気抜け部37を有する構造とすることが望ましい。なお、試験紙32は測定試験紙固定台38と流路試験紙側端部33bとで支持される。

[0033]流路33の構成材料としては第二ハウジング3と同様の材料で構わないが、アクリル樹脂等の親水性の高い材料が望ましい。またアクリル樹脂等の材料でない場合は、その表面を親水性処理することで吸引力を高めても良い。親水性処理の方法としては、オゾン処理、プラズマ処理、グロー放電、コロナ放電、紫外線照射等の物理活性化処理や、界面活性剤、水溶性シリコン、ヒドロキシブロビルセルロース、ポリエチレングリコール、ポリプロビレングリコール等の塗布等により行うことができる。なお、流路33は射出成形により第二ハウジング3と一体成形、または第二ハウジング3を切り欠き加工やプレス加工することにより第二ハウジング3と一体成形、または第二ハウジング3を切り欠き加工やプレス加工することにより第二ハウジング3と一体的に設けられるものでも、管状体や溝部材を固

定して得られるものであっても良い。

【0034】体液導入口33aの縁には、体液導入ガイド部34を設けることが望ましい。体液導入ガイド部34は、そこに体液が接触すると体液導入口33aまで体液を導く機能を有する。構成材料は、第二ハウジング3や流路部4と同様で構わなく、さらに流路33のように親水化処理をしてあることが望ましい。形状的には、多量のため体液導入口33aで吸引しきれない体液が第二開口部31の周囲に広がり非衛生的となり、かつ流路33の吸引力の低下が起き測定に必要な体液量が多くなり使用者の負担が多くなるため、体液導入口33aまで迅速に体液を導き、多量の体液を保持し他の部分に流出しない構造が望ましい。具体的には、体液導入口33aの周縁の左右両方にレール状のガイド34a、bを突出させるよう設けたものがあげられる。

【0035】具体的な体液導入ガイド34の内部空間の大きさは、幅は1~3mm程度、高さは0.5~3mm程度、長さは1~3mm程度が望ましい。これは、体液を4μ1程度を絞り出したときの大きさが約3mm程度の滴になるため、ガイドとしては最大で必要な体液量と同20等の大きさが望ましいからである。ガイド34a,bの高さは、体液導入口33aの最大径と同程度の高さであることが望ましい。また、図示する二本のガイド34a,bの他に体液導入口33aの上下左右の4方向全てを覆うもの、下左右の3方向を覆ものでも構わない。なお、二本のガイド34a,bは、その内面が図のように平行ではなく、第二開口部31の中心に向ってハの字状に開いた形状でも構わない。

【0036】穿刺針41は、体液導入ガイド34先端部付近、もしくはその間を通過し穿刺することになる。穿刺位置から流出した体液が必要量の滴状になると体液導入ガイド34に接触し、流路33を通り試験紙32に導かれる。穿刺針41の通る位置としては、測定に必要な体液量から考えて遠くても体液導入ガイド34先端部から3mm程度が望ましく、より望ましくは先端部から1mm以内である。体液導入ガイド34が、図示するようなガイド34a、bからなるような場合には、その間を通ってもよい。

【0037】第二ハウジング3は、先端開口部5を穿刺位置(例えば指先やお腹など)に導くための役割を果たさせるために、第二開口部31から角度 α を有するテーパーが設けられていることが望ましい。これに穿刺位置に当てる部分を先端開口部5のみにでき、穿刺箇所の周囲全体が押されることがなくなるため、その感触で使用者が穿刺位置を限定できる。角度 α は、10~45度が望ましい。なお、角度 α を有するテーバーではなく、第二開口部31が第二ハウジング3本体から突起するような形状であっても構わない。

【0038】体液成分検出部または試験紙32は、特に端方向に移動し、その勢いでランセット4が押出され、限定されず、体液成分測定手段により適したものを選ん 50 穿刺針41が穿刺位置を穿刺する。その後、バネ94が

で使用することができれる。例えば、体液成分測定手段 が試験紙での呈色反応を捉える光学的な測定手段で、血 液中のグルコースを測定する場合などは、試薬としてグ ルコースオキシダーゼ、ベルオキシダーゼと呈色試薬を 試験紙に含浸させ乾燥させておけば良い。試験紙として は、多孔性の膜が望ましく、形態としては不織布、織 布、延伸処理したシートなどがあげられる。材質として は、ポリエステル類、ポリアミド類、ポリオレフィン 類、ポリスルホン類、またはセルロース類等があげられ る。また、試薬を含浸させたり体液をしみ込ませるの で、親水性の材料または親水処理したものが望ましい。 試験紙は単層のシートでも多層のシートでも構わない。 【0039】組立体1は、上述した筒状部21内が密封 状態に保たれ少なくとも穿刺針41の滅菌状態が保たれ た第一ハウジング2と、上述した体液成分測定検出部を 有する第二ハウジングとが、先端開口部5を形成するよ うに固定されて形成された後、さらに全体が保護部材8 によって密封されることが望ましい。保護部材8の形態 としては、組立体1の他の構成が密封できるものであれ は、特に限定されない。図示する形態は、シート状のも のであり切り込み部81から使用直前に破いて除去する ことができる。なお、この時、第一封止部材6の保護部 材接続部61を保護部材8の内面の一部に接続し、さら に第二封止部材を有する場合は第二封止部材の保護部材 接続部を保護部材8の内面の一部に接続することによ り、保護部材8を除去すると同時に第一開口部から第一 封止部材を除去し、さらに基端開口部から前記第二封止 部材を除去することができる。

【0040】保護部材8は、シート状のもの他に硬質プラスチック製のケースであってもよい。保護部材8の構成材質としては、特に限定されず、シート状のものであれば、上述した第一封止部材や第二封止部材と同様なもの、硬質プラスチック製のケースであれば第一ハウジングや第二ハウジングと同様なものが使用できる。

【0041】次に組立体1の使用方法について説明する。まず、組立体1が保護部材8で密封されている場合には保護部材8を除去し、同時に第一封止部材6(第二封止部材を有する場合は同時に第二封止部材)も除去する。次に、組立体1を体液成分測定装置9の先端に接続する。その際、ランセット4の接続部42と穿刺機構91の先端凹部92が嵌合し、穿刺手段91に連結されるバネ94を圧縮させる。なお、体液成分測定装置9の先端には接続した組立体1の固定力を高めるためにOリング95などを有することが望ましい。これで、測定前の準備が完了する。

【0042】体液成分測定装置9を組立体1の先端開口部5が穿刺位置に当るように押し当てる。そして、ボタン96をパネ94の圧縮が解除され、穿刺手段91が先端方向に移動し、その勢いでランセット4が押出され、穿刺針41が穿刺位置を穿刺する。その後、パネ94が

元の長さに戻ること、または別のバネ(図示しない)で引き戻されることにより、穿刺針41は組立体1内に収納される。この時の状態を、図6に示す。

【0043】穿刺後、穿刺位置から体液(血液)が流出すると、その体液は、体液導入ガイド部34から流路33を経て試験紙32に導かれる。試験紙32に導かた体液は呈色反応し、体液成分測定手段の一部である発光素子93a、受光素子93bにより吸光度(もしくは発光度)を測定し、体液成分を算出する。一連の操作完了後、組立体1を体液成分測定装置9の先端から取り外す。この時、ランセット4等が一体となった状態で取り外すことができる。

【0044】本発明の実施の形態の第二例を図面を参照しながら説明する。図7は、本発明の実施形態の第二例である組立体101の断面を示す。組立体101は、第一ハウジング102及び第二ハウジング103とから構成される。第一ハウジング102は、その断面である図8に示すとおり、筒状部121を有し、筒状部121は先端に第一開口部122、基端に基端開口部123が設けられ、その内部をランセット104が移動する。第二ハウジング103は、正面を示す図9、および上面である図10に示すとおり、第二開口部131と、体液成分測定検出部としての試験紙132が設けられている。

【0045】第一ハウジング102と第二ハウジング1 03とは、第一開□部122と第二開□部131とが重 なりあい先端開口部105を形成するように固定され、 組立体101となる。第一ハウジング102と第二ハウ ジング103との固定は、第一ハウジング102を第二 ハウジング103に圧入して行われるが、第一ハウジン グ102と第二ハウジング103との接触面を接着や融 30 着させても構わなく、また係合部を第一ハウジング10 2と第二ハウジング103に設け嵌合させても構わな い。との構造により、使用時に操作者が、第一ハウジン グ102と第二ハウジング103とを別々に体液成分測 定装置 (図示しない。本第二例の体液成分測定装置およ びその内部機構は、上記第一例の体液成分測定装置9と 同様なものである。)にセットする必要はなく、組立体 101として同時にセットすることが可能となり、さら に使用後にも別々ではなく、一つの組立体101として 体液成分測定装置から取り外す事が可能となる。

【0046】第一ハウジング102は、筒状部121を有し、その内部には移動可能なランセット104が収納されている。筒状部121の形状としては、円筒でも角型でも構わないが、構造的に製造しやすいことから円筒が望ましい。ランセット104は、先端に穿刺針14

1、基端に体液成分測定装置内の穿刺機構(図示しない。穿刺機構 9 1 と同様なものである。)と接続するための接続部 1 4 2 が設けられている。接続部 1 4 2 の形状は図に示す凸状のものに限定されず、穿刺機構の形状と対応するものであればよく、図のように基端開口部 1

12

23から突出してなくても、突出していても構わない。 【0047】ランセット104は、筒状部121の基端付近すなわち少なくとも穿刺針141が第一開口部122から突出しない位置で固定される。なお、この固定の固定力は、使用前は穿刺針141が第一開口部122から突出せず、かつ穿刺機構と接続部142を接続する時にはその作業が可能であり、使用時すなわちランセット104が移動する際は穿刺機構の押出し力により、その固定が解除される程度の固定力を必要とする。固定方法は、特に限定されず、筒状部121の内面および/またはランセット104外面に係止手段を設けたり、筒状部121の内面とランセット104外面との接触面の摩擦力を使用したり、前記接触面を弱接着、弱融着するものであってもよい。

【0048】基端開口部123を後述する第二封止部材で封止しない場合には、使用前ランセット104は基端開口部123を封止するように固定される。封止する方法は、基本的には上述したランセット104の固定方法と同様であるが、具体的には図であるように簡状部21の内面に設けられた円周状に延びる凸部125にランセット104を篏合する方法があげられるが、これに限らず筒状部121内面の基端付近を狭くし、そこにランセット104を篏合する方法や、筒状部121の内面に部分的に設けられた凸部にランセット104を嵌合し、筒状部121基端付近の内面とランセット104の基端付近の外面とを気密に接触させておく方法などがあげられる。

【0049】なお、組立体101を体液成分測定装置から取り外す際には、ランセット104は接続部142により体液成分測定装置の穿刺機構と接続されているため、第一ハウジング102の基端方向に引き戻されていく。そして、ランセット104が円周状に延びる凸部125などの上述した固定・封止する方法による手段と嵌合し固定されることで、接続部142が穿刺機構から外され、最終的に組立体101を体液成分測定装置から取り外すことができる。また、このとき穿刺針141が筒状部121にしっかりと固定され、第二開口部131よりも穿刺針141の先端が出ないようになるため、使用後の誤刺などを防ぐことができる。

40 【0050】ランセット104は筒状部121の基端付近で嵌合し基端開口部123を封止するため、筒状部121と同様な断面形状とし、材質も基本的には後述する第一ハウジング102及び第二ハウジング103と同様なものでよいが、その中でも可撓性を有するものを使用することが望ましい。

【0051】第一ハウジング102は、筒状部121の 内部にランセット104を収納し基端開口部123を封 止した状態で滅菌処理をした後、または少なくともその 内部を滅菌処理した筒状部121の内部に滅菌処理した 50 ランセット104を無菌条件下で収納した後、筒状部1

21の内部を使用時まで密封状態を維持するこで滅菌状態を維持するものである。なお、滅菌方法としては、特に限定しないが、EOG滅菌、 γ 線滅菌、電子線滅菌などがあげられる。第一ハウジング102は、上述したとおり筒状部121の内部を使用時まで滅菌状態を維持できる状態とした後、第二ハウジング103と組み合わされて、組立体101を構成する。

【0052】第一ハウジング102の構成材質は、ABS、ポリエチレン、ポリプロピレン、ポリスチレン、ポリ塩化ビニル、ポリ塩化ビニリデン樹脂、ポリフェニレンオキサイド、熱可塑性ポリウレタン、ポリメチレンメタクリレート、ポリオキシエチレン、フッ素樹脂、ポリカーボネート、ポリアミド、アセタール樹脂、アクリル樹脂、ポリエチレンテレフタレート等の射出成形で用いられる熱可塑性樹脂やフェノール樹脂、エポキシ樹脂、シリコーン樹脂、不飽和ポリエステル等の熱硬化性などがあげられる。

【0053】筒状部121内は、第一開口部122および基端開口部123を封止することにより密封状態に保たれる。第一開口部122の封止は第一封止部材106 20により行われる。第一封止部材106は図示するように、栓状のものであり第一開口部122に圧入され固定され、筒状部121内部の気密性を保っている。なお、第一封止部材106は、蓋状のようなものでも接着や融着しやすく、かつ剥がし易いようにフィルム状の物でもよい。基端開口部123は上述したとおり、ランセット104を固定して密封状態を保つことが望ましいが、第一封止部材106と同様な第二封止部材(図示しない)で封止してもよい。

【0054】第二ハウジング103は、第二開口部131と、体液成分測定検出部としての試験紙132が設けられる。本第二例では、試験紙132は後述するとおり第一ハウジング102に第二ハウジング103を固定し組立体101とした時に、試験紙132の面方向が筒状部121の軸方向とほぼ平行となるように設けられるものである。また、本第二例では、試験紙132は試験紙ハウジング132aに組み合わせられた状態で第二ハウジング103に固定される。なお、体液成分測定検出部は試験紙に限定されることなく、体液成分測定装置の体液成分測定手段に適した媒体を使用できる。

【0055】第二ハウジング103の構成材質は、上述した第一ハウジング102と同様なものがあげられるが、体液成分測定装置の体液成分測定手段が試験紙での呈色反応を捉える光学的な測定手段である場合には、その中でも測定精度の関係から外乱光の影響を受けにくくするように非透明なものが望ましいが、流路133の体液の移動を確認するするため半透明な色つきの樹脂でも良い。

【0056】本実施形態においては、第二開□部131 35aと突起1の周縁に体液導入□133aと、体液を毛細管現象によ 50 が解消される。

って体液導入口133aから試験紙132まで導く流路133が設けられている。なお、本第二例の図10における第二ハウジング103の線分Y-Yの拡大断面図を図12を示す。図12に示すとおり、流路133は、体液導入口133aから延びる流路133cと、第二ハウジング103の軸方向へ延びる流路133dと試験紙132方向へ延びる流路133eとが角度を持って交わるものである。本第二例において流路133は、試験紙ハウジング132aと第二ハウジング3とを組み合わせるときに、その隙間に形成させるように作成するものである。

【0057】流路133は、その断面形状及び長さは測定に必要とする体液量によりことなるが体液の残存量を少なくなるよう設計するのが望ましい。具体的には、断面形状としては管状、V字溝、長方形溝でも構わないが、体液の残存量を少なくするできるため薄型の長方形が好ましい。厚みは0.05~0.5mm程度、幅は0.5~3mm程度が好ましい。長さは、体液成分測定装置の体液成分測定手段の位置配置にもよるがなるべく短い方が望ましく5mm~15mm程度が適当である。

【0058】また、体液を流路133の体液導入口133aから試験紙132まで導くときに、密閉系では毛細管現象が途中で止り、体液が試験紙132までに届かない場合がある。そのため空気抜けを必要とし、具体的には第二ハウジング103内面に凹状に設けられる試験紙固定部136を、その平面である図11に示すような構造とすることが望ましい。すなわち、試験紙132の周縁と試験紙固定部136の甲面の間に隙間139bを形成するように試験紙132を固定する(図12の状態)ために、測定試験紙固定台138と、流路試験紙側端部133bに空気抜け部137を有する構造とすることが望ましい。なお、試験紙132は測定試験紙固定台138と流路試験紙側端部133bとで支持される。

【0059】なお、本第二例では図12に示すとおり、流路133は、体液導入口133aから延びる流路133cと第二ハウジング103の軸方向へ延びる流路133dと前角度を持って交わり、さらに流路133dと試
りくいのような流路133eとが角度を持って交わるものであり、このような流路形状であると体液の粘度の高い液体が管状内を流れるときにその端面では表面張力によりメニィスカスが形成される可能性がある。したがって、本第二例においては、当該交わる箇所付近に発生するメニィスカスに接触する凸部135a、試験紙132に流路部133内に向って延びる突起135bを形成するものであることが望ましい。凸部135aと突起135bの表面張力によってメニィスカスが解消される。

【0060】流路133の構成材料としては第二ハウジング103と同様の材料で構わないが、アクリル樹脂等の親水性の高い材料が望ましい。またアクリル樹脂等の材料でない場合は、その表面を親水性処理することで吸引力を高めても良い。親水性処理の方法としては、オゾン処理、プラズマ処理、グロー放電、コロナ放電、紫外線照射等の物理活性化処理や、界面活性剤、水溶性シリコン、ヒドロキシブロビルセルロース、ポリエチレングリコール、ポリプロビレングリコール等の塗布等により行うことができる。

15

【0061】体液導入口133aの縁には、体液導入ガ イド部134を設けることが望ましい。体液導入ガイド 部134は、そとに体液が接触すると体液導入口133 aまで体液を導く機能を有する。構成材料は、第二ハウ ジング103や流路部133と同様で構わなく、さらに 流路133のように親水化処理をしてあることが望まし い。形状的には、多量のため体液導入口133aで吸引 しきれない体液が第二開口部131の周囲に広がり非衛 生的となり、かつ流路133の吸引力の低下が起き測定 に必要な体液量が多くなり使用者の負担が多くなるた め、体液導入口133aまで迅速に体液を導き、多量の 体液を保持し他の部分に流出しない構造が望ましい。具 体的には、体液導入口133aの周縁の左右両方にレー ル状のガイド134a,bを突出させたものがあげられ る。なお、二本のガイド134a, bは、その内面が、 第二開口部31の中心に向ってハの字状に開いた形状で も、平行のものでも構わないが、より血液吸引を確実且 つ迅速に行うためには、ハの字状に開いた方が好まし い。さらに、体液導入口133aの下部側を塞ぐ下板を 設けたものが望ましい。また、体液導入ガイド部134 の他の形状としては、体液導入口133aの上下左右の 4方向全てをガイドで覆うものでも構わない。

【0062】具体的な体液導入ガイド134の内部空間の大きさは、幅は1~3mm程度、高さは0.5~3mm程度、長さは1~3mm程度が望ましい。これは、体液を4 μ 1程度を絞り出したときの大きさが約3mm程度の滴になるため、ガイドとしては最大で必要な体液量と同等の大きさが望ましいからである。ガイド134a、bの高さは、体液導入口133aの最大径と同程度の高さであることが望ましい。

【0063】穿刺針141は、体液導入ガイド134先端部付近、もしくはその間を通過し穿刺することになる。穿刺位置から流出した体液が必要量の滴状になると体液導入ガイド134に接触し、流路133を通り試験紙132に導かれる。穿刺針141の通る位置としては、測定に必要な体液量から考えて遠くても体液導入ガイド134先端部から3mm程度が望ましく、より望ましくは先端部から1mm以内である。

【0064】第二ハウジング103は、先端開口部10 5を穿刺位置(例えば指先やお腹など)に導くための役 50

割を果たさせるために、第二開口部131付近を穿刺位置付近に対応した曲面形状部105aに形成しても構わない。図9では、指と同じような曲面形状部105aを設け、これにより先端開口部105が窪んだ状態となり、指の穿刺位置と先端開口部105とを合わせ易くなる。

【0065】体液成分検出部または試験紙132は、特 に限定されず、体液成分測定手段により適したものを選 んで使用することができれる。例えば、体液成分測定手 段が試験紙での呈色反応を捉える光学的な測定手段で、 血液中のグルコースを測定する場合などは、試薬として グルコースオキシダーゼ、ペルオキシダーゼと呈色試薬 を試験紙に含浸させ乾燥させておけば良い。試験紙とし ては、多孔性の膜が望ましく、形態としては不織布、織 布、延伸処理したシートなどがあげられる。材質として は、ボリエステル類、ボリアミド類、ボリオレフィン 類、ポリスルホン類、またはセルロース類等があげられ る。また、試薬を含浸させたり体液をしみ込ませるの で、親水性の材料または親水処理したものが望ましい。 試験紙は単層のシートでも多層のシートでも構わない。 多層シートの場合には、図示しているように各層間を密 着させる必要がある。

【0066】組立体101は、上述した筒状部121内 が密封状態に保たれ少なくとも穿刺針141の滅菌状態 が保たれた第一ハウジング102と、上述した体液成分 測定検出部を有する第二ハウジングとが、先端開□部1 05を形成するように固定されて形成された後、さらに 全体が保護部材108によって密封されることが望まし い。保護部材108の形態としては、組立体101の他 の構成が密封できるものであれば、特に限定されない。 図示する形態は、シート状のものであり切り込み部18 1から使用直前に破いて除去することができる。なお、 この時、第一封止部材106の保護部材接続部161を 保護部材108の内面の一部に接続し、さらに第二封止 部材を有する場合は第二封止部材の保護部材接続部を保 護部材108の内面の一部に接続することにより、保護 部材108を除去すると同時に第一開口部から第一封止 部材を除去し、さらに基端開口部から前記第二封止部材 を除去することができる。

40 【0067】保護部材108は、シート状のもの他に硬質プラスチック製のケースであってもよい。保護部材108の構成材質としては、特に限定されず、シート状のものであれば、アルミコーティングしたフイルム等、上述した第一封止部材や第二封止部材と同様なもの、硬質プラスチック製のケースであれば第一ハウジングや第二ハウジングと同様なものが使用できる。

[0068]本第二例の組立体101は、第一例とほぼ 同様に使用することができる。

[0069]

0 【発明の効果】本発明は、穿刺針が滅菌処理され、かつ

使用前まで滅菌状態が維持されながらも、穿刺針以外の 部分の滅菌処理による悪影響、例えば、各種滅菌処理に よる試験紙の試薬等の劣化を起こすことのないランセッ トを備えた組立体を提供する。本発明のランセットを備 えた組立体により、ランセットの滅菌が維持されている ために安全に測定が行え、さらにランセット及び試験紙 などの体液成分検出部を同時に体液成分測定装置に脱着 できるため容易かつ確実に操作が行える。

【図面の簡単な説明】

【図1】本発明の実施形態の第一例である組立体1の断 10

【図2】第一ハウジング2の断面図である。

【図3】第二ハウジング3の平面図である。

【図4】図3における第二ハウジング3の線分X-Xの 断面図である。

【図5】第二ハウジング3の試験紙固定部36(試験紙 なし状態)の平面図である。

【図6】本発明の組立体1の使用形態の一例を示す断面 図である。

【図7】本発明の実施形態の第二例である組立体101 20 6、106 第一封止部材 の断面を示す。

【図8】第一ハウジング102の断面図である。

【図9】第二ハウジング103の正面図である。

【図10】第二ハウジング103の上面図である。

*【図11】第二ハウジング103の試験紙固定部136 (試験紙なし状態) の平面図である。

【図12】図10における第二ハウジング103の線分 Y-Yの断面図である。

【符号の説明】

1、101 組立体

2、102 第一ハウジング

21.121 筒状部

22、122 第一開口部

23、123 基端開口部

3、103 第二ハウジング

31、131 第二開口部

32、132 試験紙

33、133 流路

34、134 体液導入ガイド

4、104 ランセット

41、141 穿刺針

42、142 接続部

5、105 先端開口部

61、161 保護部材接続部

8、108 保護部材

9 体液成分測定装置

91 穿刺機構

【図1】

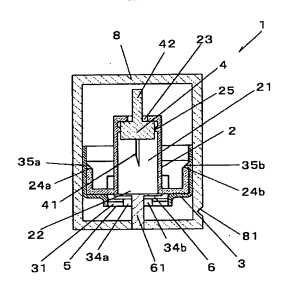
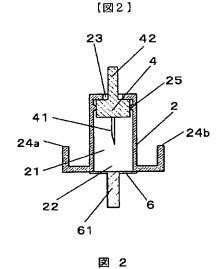
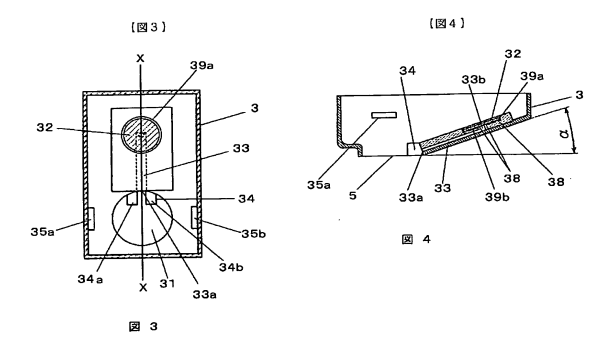
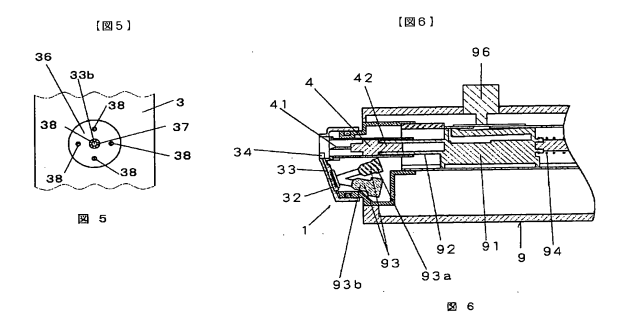
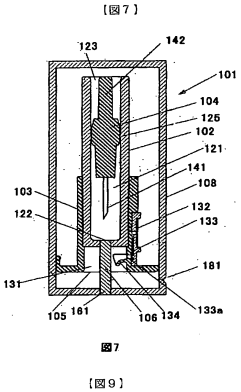


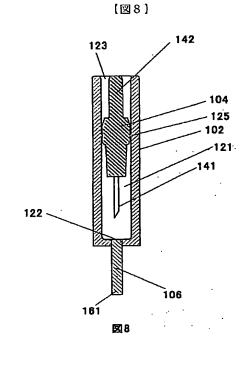
図 1

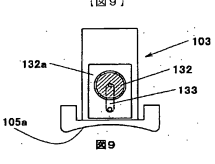


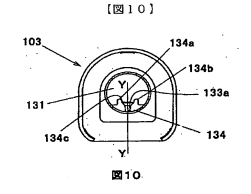


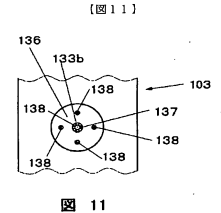


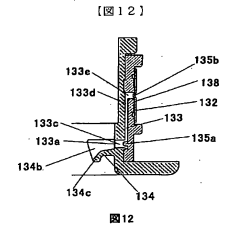












フロントページの続き

(72)発明者 森川 尚貴

Fターム(参考) 2G045 AA25 BB19 CA25 CA26 DA31 FA11 FB17 CC10 CC15 JA20

山梨県中巨摩郡昭和町築地新居1727番地の

1 テルモ株式会社内